





BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le _______ 1 1 JUIN 2003

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

> INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIETE

SIEGE 26 bls, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.hnol.fr

BEST AVAILABLE COP





REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 1/2



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

Adresse électronique (facultatif)

léphone : 01 53 04 53 0	4 Télécopie : 01 42 94 86 54	Rem	nplir impérativement la 2èrne page.					
			Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire DB 540 W/19060					
REMISE DES PIÈCES	Réservé à l'INPI		NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE					
DATE 30 MA	1 2002		À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE ,					
TEN 69 INPI L'	YON		IXAS CONSEIL					
N° D'ENREGISTREMENT 0206653 NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI			15 rue Emile Zola 69002 LYON					
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE PAR L'INPI	30 M	41 2002	GAUCHERAND Michel					
Vos références po (facultatif) BR1416			•					
Confirmation d'ur	n dépôt par télécopie	N° attribué par	l'INPI à la télécopie					
2 NATURE DE L	A DEMANDE	Cochez l'une de	Cochez l'une des 4 cases suivantes					
Demande de b	revet	X						
Demande de co	ertificat d'utilité							
Demande divis	ionnaire							
	Demande de brevet initiale	N°	Date/					
		N°	Date 1/_/					
	nde de certificat d'utilité initiale	14-						
	d'une demande de n Demande de brevet initiale	L,	Date //					
THE THE DE MIS	NVENTION (200 caracteres ou	Achacas mavimum)						
		Pays ou organis	nation					
	N DE PRIORITÉ	Date	N°					
OU REQUÊTE	DU BÉNÉFICE DE	Pays ou organis						
LA DATE DE	DÉPÔT D'UNE	Date/_						
DEMANDE A	NTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organis	sation N°					
		S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»						
5 DEMANDEU	R	S'il y a d'autres demandeurs, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»						
Nom ou dénomination sociale		CHRYSO						
Prénoms								
Forme juridique		S.A.S.						
N° SIREN		9 .6 .4 .2 .0 .0 .4 .9 .7						
Code APE-NAF		2 .4 .6 .L						
Adresse	Rue	19 place de la R	Résistance					
	Code postal et ville	92446 IS	SSY LES MOULINEAUX					
Pays		FRANCE	FRANCE					
Nationalité		Française	Française					
	one (facultatif)							
N° de télécopie (facultatif)								



BREVET D'IN NION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 2/2

	Réservé à l'INPI				فالمنا والمتعاد والمتعادم	
	1 2002				•	
LIEU 69 INPI L	YON.					
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PAR I				DB 540 W /190600		
Vos références pour ce dossier : (facultalif)		BR1416/FR				
MANDATAIRE						
Nom		GAUCHERAND				
		Michel				
Cabinet ou Société		IXAS CONS	EIL			
N °de pouvoir permanent et/ou de lien contractuel		PG 10019				
Adresse	Rue Rue 15 rue Emite Zola					
	Code postal et ville	69002	LY	ON		
N° de télépho		0478377516				
N° de télécop	ie (facultatif)	0478928858				
Adresse élect	ronique (facultatif)	info@ixas-conseil.com				
MYENTEUR	(S) ·					
Les inventeurs sont les demandeurs		Oui Non Dans ce cas fournir une désignation d'inventeur(s) séparée				
RAPPORT D	E RECHERCHE	Uniquemen	ıt pou	ir une demande de brevet	(y compris division et transformation)	
Établissement immédiat ou établissement différé						
Paiement échelonné de la redevance		Palement en deux versements, uniquement pour les personnes physiques Oui Non				
RÉDUCTION	DU TAUX	Uniquement pour les personnes physiques				
DES REDEV		Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition)				
	Requise antérieurement à ce dépôt (joindre une copie de la décision d'admission pour cette invention ou indiquer sa référence):					
	z utilisé l'imprimé «Suite», nombre de pages jointes					
indiquez ie	Hollibre de hages Journes	<u> </u>				
OU DU MAN (Nom et qu	alité du signataire) AND Michel, Mandatai <u>re</u>	Han	10	herand	VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI	
1		٠,				

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.



COMPOSITIONS DE TRAITEMENT DE SURFACES DE MORTIERS OU BETONS FRAIS ASSURANT SIMULTANEMENT RETENTION D'EAU ET CAPACITE D'ADHESION RENFORCEE

5

10

15

20

25

30

Domaine de l'invention

de compositions aqueuses des concerne L'invention mortiers et/ou de traitement de surfaces fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés assurant la rétention d'eau nécessaire à leur prise et durcissement et octroyant aux dites surfaces traitées une forte capacité d'adhésion pour les matériaux de finition destinés à les recouvrir.

particulièrement plus concerne L'invention compositions de cure pour les surfaces de mortiers et/ou bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés l'évaporation d'une partie empêcher pour intervenant dans leur préparation, car nécessaire à leur prise et leur durcissement et pour donner aux surfaces, ainsi traitées une forte capacité d'adhésion pour les recouvrir, finition destinés à les de matériaux compositions comprenant en émulsion aqueuse au moins une et un autre seule associée paraffine ou hydrocarboné à l'état solide et/ou liquide à température ambiante, tel que par exemple des résines hydrocarbonées naturelles ou de synthèse, au moins un latex et au moins minérale et/ou d'origine pulvérulente charge divers composés agissant en ces organique, synergie.

L'invention concerne également le procédé de préparation 35 et de mise en œuvre desdites compositions à la surface des mortiers et/ou bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés.

L'invention concerne enfin l'utilisation desdites 40 compositions sous la forme d'une couche déposées sur la

surface de mortiers et/ou de bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés, mis en œuvre pour assurer la rétention d'eau au sein de mortiers et/ou bétons au moment de leur prise et de leur durcissement et y quantité d'eau suffisante aux maintenir une d'empêcher, ou d'au moins limiter, les phénomènes de retrait avec apparitions de fentes, et réserver, à ces mortiers et/ou bétons, les caractéristiques recherchées telles que, par exemple, un très faible retrait, une bonne imperméabilité à l'eau, une excellente résistance au gel 10 et autres et fournir ainsi, aux dites surfaces de mortier et/ou de bétons une forte capacité d'adhésion pour les matériaux de finition destinés à recouvrir, tels que du plâtre, céramiques, peintures, enduits divers ou autres, sans élimination préalable de ladite couche. 15

Etat de la technique

L'incorporation d'eau dans un milieu contenant un liant hydraulique parmi ses constituants, tel que mortiers et/ou bétons, provoque des réactions irréversibles de formation de cristaux en aiguilles par hydratation des sels minéraux présents, initialement amorphes et anhydres, et conduit à la prise du liant hydraulique par l'enchevêtrement de ces cristaux en aiguilles, en épaississant et en affermissant, puis durcissant le milieu les contenant.

Comme l'usage de liant hydraulique ou de milieux en contenant se fait à l'air libre, et comme, en plus, la réaction de prise est exothermique, il est connu qu'une fraction de l'eau incorporée dans le liant ou dans le milieu en contenant s'évapore et qu'il y a, dès lors, un poursuite de la manque d'eau pour assurer la cristallisation lors de l'étape de durcissement au cours de laquelle le liant hydraulique ou le milieu le contenant caractéristiques les mécaniques toutes recherchées telles que, par exemple, un faible taux de retrait, une imperméabilité à l'eau, une résistance aux basses températures, une résistance mécanique importante.

30

Depuis longtemps, un défaut parmi les plus connus est l'apparition de fissures liées au retrait du mortier ou du du liant hydraulique, au contenant un très fréquemment 1a retrait étant durcissement, ce conséquence d'une perte d'eau par évaporation lorsque le milieu contenant le liant hydraulique, en particulier les mortiers et bétons, est soumis à l'action simultanée de l'exothermicité développée par la prise, de son exposition au soleil et de l'existence d'une ventilation naturelle desséchante.

Divers moyens ont été utilisés pour suppléer ou empêcher une perte par évaporation d'une partie de l'eau incorporée dans les milieux contenant, parmi leurs constituants, un liant hydraulique tel que, en particulier, les mortiers et bétons.

Selon un premier type de moyens, un traitement classique et ancien, pour empêcher l'évaporation d'eau, consiste à " maintenir au contact de la surface de mortiers et/ou de (bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés, une ambiance d'humidité la plus permanente possible. pendant le temps de prise, par la création d'un film d'eau entretenu ou par la mise en œuvre d'un substrat textile à d'eau, ou encore imbibé spongieux, caractère film polymère déroulé sur l'utilisation d'un surface pour empêcher l'évaporation, créant en la surface à protéger et entre ambiance de serre l'atmosphère.

30

35

25

10

15

20

Mais, ce premier type de moyens est peu pratiqué aujourd'hui sur les chantiers de constructions ou de rénovation importante tant il nécessite une surveillance attentive et, dès lors, mobilise de la main d'œuvre le rendant particulièrement onéreux.

Selon un autre type de moyens, un film continu adhérent et protecteur est créé sur la surface des mortiers et/ou des bétons en y déposant, par pulvérisation ou par brossage,

une paraffine seule ou associée à au moins une résine hydrocarbonée, en solution dans un solvant organique pour former une barrière entre ladite surface et l'atmosphère ambiante et empêcher ainsi que se produise le phénomène d'évaporation de l'eau présente dans la composition des mortiers et/ou bétons.

Toutefois, ce type de moyens manifeste plusieurs inconvénients qui peuvent rendre rédhibitoire son exploitation. Parmi les inconvénients les plus importants peuvent être cités, par exemple :

- l'emploi de solvants organiques constitue un danger pour l'environnement, surtout quand sont mis en œuvre des solvants à caractère cancérigène tel que benzène, le toluène et d'autres solvants aromatiques ou encore des solvants halogénés que des hydrocarbures chlorés (trichloréthylène ou perchloréthylène),

20

25

5

10

15

- l'incompatibilité des solvants organiques avec l'eau qui oblige à attendre, pour la création du film protecteur sur la surface à protéger, que l'humidité de cette surface soit la plus faible possible, ledit film étant créé dès lors que la prise des mortiers et/ou bétons est déjà bien amorcée. En conséquence, la création du film est trop tardive et souvent inopérante car l'évaporation de l'eau, qui doit être empêchée, est également engagée, voire bien avancée;

30

35

Enfin, selon un autre type de moyens, un film continu et protecteur est créé sur la surface des mortiers et/ou des bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés en y déposant, par pulvérisation ou par brossage, une émulsion dans l'eau d'une paraffine seule ou associée à au moins un autre composé tel que une résine hydrocarbonée, une huile hydrocarbonée et/ou une charge pigmentaire et/ou des alcools gras et/ou des acides gras, pour former, d'une manière précoce au début de la prise, une barrière entre

ladite surface et l'atmosphère ambiante et empêcher ainsi que se produise le phénomène d'évaporation de l'eau intervenant dans la composition des mortiers et/ou bétons. Cette émulsion a en commun avec les mortiers et bétons la présence de l'eau qui rend compatible et particulièrement intéressant ce type de traitement anti-évaporation.

Mais, les deux derniers types de moyens utilisés pour traiter les surfaces de mortiers et/ou de bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés, afin d'assurer la rétention d'eau nécessaire à leur prise et à leur durcissement, génèrent de nouveaux inconvénients qui constituent des défauts majeurs quand il s'agit de recouvrir les surfaces ainsi traitées par des matériaux de finition, tels que par exemple revêtement de plâtre, peintures, enduits de façade, des céramiques ou autres ...

Il apparaît en effet que :

20 - la dégradation mal contrôlée, incomplète et irrégulière du film créé pour former barrière à l'évaporation, dégradation provoquée par l'action du rayonnement ultraviolet, laisse des résidus importants dudit film de protection adhérant à la surface traitée;

25

30

10

- des résidus du film dégradé adhérant à la surface traitée diminuent les capacités d'adhésion à ladite surface, des matériaux de finition tels que les revêtements de plâtre, peintures, colles pour céramiques et autres, au moment où commencent les travaux de finition;
- pour obtenir une adhésion suffisante des matériaux de finition à ladite surface ainsi traitée, il se révèle absolument nécessaire de brosser, gratter ou poncer ladite surface avant de commencer les travaux de finition pour en éliminer les résidus de film de protection encore adhérent.

Relevant du dernier type de moyens, de nombreux documents décrivent des compositions en émulsion dans l'eau destinées au traitement de surfaces de mortiers et/ou bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés, dont la fonction est d'empêcher l'évaporation de l'eau intervenant dans la formation desdits mortiers et bétons.

Un premier document (US2,928,752) décrit des émulsions destinées à la protection des surfaces mortiers et/ou bétons pendant la période de prise, puis au 10 début la période de durcissement, pour l'évaporation d'eau, ces émulsions comprenant paraffine, un produit de réaction fait d'oxyde d'éthylène d'alcool oléique insaturé, un sel aminé carboxylique à longue chaîne en C_{12} à C_{18} , un alcool gras à 15 longue chaîne en C_{12} à C_{20} et, éventuellement, une faible quantité (0 à 10% en poids) d'une huile intimement mélangée, quand elle est présente, paraffine fondue pour rendre cette paraffine 20 malléable.

Ces compositions, dont l'inconvénient essentiel est d'être rendues complexes par le nombre de composants qui les forment, sont censées être rendues plus adhésives aux surfaces de mortiers et/ou de bétons à protéger de l'évaporation de l'eau grâce à la présence de la fonction amine ayant une affinité envers des composants des mortiers et/ou bétons.

Toutefois, ces compositions de revêtement protecteur des surfaces de mortiers et/ou de bétons pour empêcher l'évaporation de l'eau, comportent des inconvénients qui, outre la complexité de leurs formulations, sont, par exemple:

35

25

5

- la présence de fonctions alcool ou acide dans lesdites compositions, présence qui peut provoquer la création d'un retard de prise en surface du mortier et/ou du béton traité et/ou éventuellement créer une

désactivation plus ou moins prononcée du mortier et/ou du béton selon les quantités de fonctions alcools ou acides présents;

- 5 une rétention d'eau souvent insuffisante dans les mortiers et/ou bétons traités en surface, entraînant des phénomènes de fissuration;
- des manques d'adhérence des matériaux de finition 10 appliqués sur les surfaces traitées au moyen desdites compositions.

autre document (US3,189,469) décrit des émulsions aqueuses à capacité réfléchissante quand elles 15 appliquées sur les surfaces de mortiers et/ou bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés, à protéger de l'évaporation de l'eau pendant la période de prise et le début du durcissement, qui se compose, en hydrocarbonée, qui est d'une cire combinaison, 20 essentiellement de la paraffine, à raison de 15 à 50% en poids, d'un produit de réaction entre des acides gras saturés et insaturés en C_{12} à C_{22} et d'un agent alcalin tel qu'un hydroxyde alcalin ou une amine à raison de 1 à 10% en poids dudit produit, d'un pigment minéral à haut 25 pouvoir réfléchissant, tel que du TiO2, du CaCO3, du ZnO ou du $MgCO_3$, à raison de 1 à 10% en poids et un agent dispersant non ionique et anionique à raison de 1 à 3% en poids.

30

35

Ces compositions sont censées être rendues plus adhérentes aux surfaces de mortiers et/ou bétons à protéger de l'évaporation de l'eau, grâce à la présence de la fonction amine ou du composé alcalin neutralisant la fonction acide des acides gras saturés et insaturés, cette fonction amine et ce composé alcalin ayant l'avantage d'avoir une affinité à l'égard des composants des mortiers et/ou bétons.

Malgré cet avantage, ces compositions de revêtement protecteur des surfaces de mortiers et/ou bétons pour empêcher l'évaporation de l'eau au cours de leur prise et de leur durcissement comportent des inconvénients qui sont, par exemple :

- la complexité de leur formulation ;
- la présence de fonctions acides apportées par les acides gras qui peut provoquer l'apparition d'un retard de prise en surface des mortiers et/ou bétons traités et/ou éventuellement qui peut créer une désactivation plus ou moins prononcée du mortier et/ou du béton selon les quantités de fonctions acides présentes;
- la présence d'un pigment tel que le TiO2 pour procurer aux dites compositions une capacité de haute réflectance susceptible d'être une aide pour diminuer l'évaporation de l'eau en surface des mortiers et/ou bétons au cours de la prise et du durcissement;
 - une rétention d'eau à considérer comme insuffisante ;

- les manques d'adhérence des matériaux de finition appliqués sur les surfaces traitées, conséquence de la présence dans lesdites compositions de fonctions acides.
- 30 Un autre document (US4, 239, 540) décrit une aqueuse pour la protection des surfaces de mortiers et/ou bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés, pour empêcher l'évaporation d'eau pendant la période de puis de durcissement, qui se compose paraffine (18,2% en poids), d'un mélange d'huiles formé 35 d'une huile de coco (4,2% en poids), d'une huile de soja (3,3% en poids), d'une huile de lin (4,2% en poids), d'acides stéariques (3,4% en poids), d'acide héxacosanique (1,6% en poids), de l'eau (62,5% en poids) et un ester

d'éthyle et d'acide cyanurique (2,6% en poids) comme agent émulsifiant.

Cette émulsion aqueuse de composition très particulière et très étroite, qui pourrait paraître intéressante pour le traitement de prévention contre l'évaporation de l'eau des surfaces de mortiers et/ou bétons au moment de la prise et du durcissement, est en réalité non exploitable tant les résultats énoncés montrent sa très faible capacité à être un rétenteur d'eau (0,027 à 0,038 g d'eau/cm²). En outre, cette émulsion aqueuse contient des acides organiques dont la fonction acide peut provoquer :

- une désactivation plus ou moins prononcée du mortier et/ou béton sur lesquelles ladite émulsion est déposée, en provoquant des pertes d'adhérence pour les matériaux de finition appliqués sur les surfaces traitées;
- 20 l'apparition d'un retard de prise en surface desdits mortiers et/ou bétons traités;
 - les manques d'adhérance des matériaux de finition appliqués sur les surfaces traitées.

25

30

Un autre document (US4,495,319) divulgue une méthode de préparation d'une émulsion destinée au traitement de cure de surfaces de mortiers et/ou bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés pour empêcher l'évaporation de l'eau présente à la surface desdits mortiers et/ou bétons au cours de la période de prise et de la période de durcissement. Cette émulsion est formée à partir de résine hydrocarbonée, de paraffine, d'agents émulsifiants obtenus à partir d'acides gras et de morpholine. La présence de pigments tels que du TiO₂ et/ou de charge minérale telle que du CaCO₃, utilisé comme pigment, est également divulguée.

Toutefois, cette émulsion présente l'inconvénient d'être composée de matières solides à la température ambiante, c'est-à-dire de paraffine et de résine hydrocarbonées à l'état solide, rendant difficile la préparation de l'émulsion et conduisant à une émulsion qui peut être instable et à une exploitation comme film de protection contre l'évaporation de l'eau de surface des mortiers et/ou bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés assez décevante : la capacité de cette émulsion à empêcher une perte d'eau par évaporation apparaît insuffisante quand bien même cette émulsion contiendrait un pigment pour en augmenter la réflectance et, dès lors, pour essayer d'augmenter son efficacité. De plus, un autre inconvénient se manifeste par l'apparition d'un manque d'adhérence des matériaux de finition appliqués sur les surfaces traitées.

autre document (FR2691962) décrit des émulsions aqueuses de paraffine et de résines hydrocarbonées naturelles ou synthétiques, en particulier des résines 20 pin qui sont destinées à être appliquées sur des surfaces de mortiers et/ou bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés, pour limiter l'évaporation de l'eau pendant la période de prise et le début du durcissement. 25 Ces émulsions sont composées de matières solides à la température ambiante. Toutefois, l'utilisation de ces émulsions comme film de protection contre l'évaporation de l'eau de surface des mortiers et/ou bétons fraîchement mis place ou fraîchement démoulés, apparaît satisfaisantes au 30 regard des résultats énoncés (52,8% après deux heures, très inférieurs aux 85% de la paraffine seule) et est à l'origine de manque d'adhérence pour les matériaux de finition appliqués ultérieurement sur les surfaces traitées.

10

Objets de l'invention

5

10

20

25

30

35

40

Comme l'état de la technique le révèle, les émulsions aqueuses proposées et destinées à être appliquées sur des surfaces de mortiers et/ou de bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés pour limiter l'évaporation de l'eau dès le début de prise présentent de nombreux inconvénients.

C'est pourquoi les objets assignés à l'invention sont nombreux et multiples, à la hauteur des inconvénients 5 précités pour y apporter au moins amélioration.

Les divers objets assignés à l'invention apparaissent être la création de compositions organiques qui sont des caractéristiques des dotées aqueuses émulsions essentielles nécessaires et recherchées pour qu'elles soient appliquées sur des surfaces de mortiers et/ou bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés limitent appliquées, elles qu'une fois préférentiellement, empêchent l'évaporation absolument nécessaire à leur prise et à leur durcissement.

Parmi les caractéristiques essentielles assignées aux émulsions aqueuses selon l'invention, certaines d'entres elles sont précisées à titre illustratif. Ainsi, les émulsions aqueuses selon l'invention:

- doivent être formées de la paraffine habituellement présente et d'autres composés hydrocarbonés émulsionnables en milieu aqueux;
- ne doivent pas comporter de composés susceptibles de désactiver les surfaces des mortiers et/ou les bétons les recevant, qui affaibliraient leur capacité d'adhésion pour les matériaux de finition recouvrant ultérieurement ces surfaces;

- doivent être exemptes de composés susceptibles de retarder, en surface, la prise des mortiers et/ou les bétons qui en sont recouverts;
- doivent être faciles à préparer et stables après leur préparation ;
- doivent être d'une application facile sur les surfaces à traiter, préférentiellement par pulvérisation;
 - doivent être appliquées très rapidement sur les surfaces de mortiers et/ou bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés pour assurer efficacement une rétention de l'eau de composition;
 - doivent pouvoir apporter, aux dites surfaces traitées, une protection contre l'évaporation de l'eau supérieure à celle de la paraffine seule, par formation d'un film barrière à ladite évaporation;
 - ne doivent pas contenir de composés particulièrement néfastes pour l'environnement ;
- 25 doivent être exemptes de composés cancérigènes tels que, en particulier, le benzène, le toluène, le xylène;
- doivent également former à la surface des mortiers et/ou bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés, non seulement un film barrière à l'évaporation, mais aussi un film fortement adhérent à la surface traitée, après prise et durcissement desdits mortiers et/ou bétons;

- doivent permettre, qu'il y ait ou non dégradation même partielle du film barrière, une adhérence très améliorée pour les matériaux de finition appliqués sur les surfaces recouvertes au film, sans qu'il y ait nécessité de l'éliminer desdites surfaces avant que ces surfaces soient recouvertes-des matériaux de finition.

35

40

15

Sommaire de l'invention

20

25

30

Selon l'invention, les émulsions aqueuses destinées à être appliquées sur des surfaces de mortiers et/ou de bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés pour empêcher l'évaporation de l'eau dès le début de prise et créer sur lesdites surfaces une capacité d'adhésion forte pour les matériaux de finition à y déposer, éliminent au 10 inconvénients manifestés dans moins partiellement les apportent, en outre, la technique et l'état de substantielles améliorations inexistantes dans les moyens émulsions rendre les jusqu'à ce pour jour particulièrement efficaces dans le rôle qui leur est 15 assigné.

Selon l'invention, les compositions destinées appliquées sur des surfaces de mortiers et/ou de bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés pour, à la fois, empêcher l'évaporation de l'eau présente dans lesdits mortiers et/ou bétons, et nécessaire à leur prise, puis à leur durcissement et créer sur lesdites surfaces ... traitées, une capacité d'adhésion forte pour les matériaux de finition destinés à les recouvrir, se présentent sous la forme d'émulsions aqueuses comprenant au moins une paraffine (a) seule ou associée à au moins un autre composé hydrocarboné (b) et/ou (c) tel qu'une cire ou une huile hydrocarbonée, solide ou liquide, à température ambiante, comprennent également au moins un latex formé d'une émulsion aqueuse colloïdale d'au moins un polymère et au moins une charge pulvérulente d'origine minérale et/ou organique.

Par composé hydrocarboné, il faut entendre tout composé organique essentiellement composé de carbone et d'hydrogène et pouvant également contenir l'un au moins des éléments de l'oxygène, de l'azote, du soufre et du phosphore.

Selon l'invention également, les compositions destinées à être appliquées sur des surfaces de mortiers et/ou de bétons fraîchement mis en place ou-fraîchement démoulés, 5 pour, à la fois, empêcher l'évaporation de l'eau présente dans lesdits mortiers et/ou bétons et nécessaire à leur prise, puis à leur durcissement et créer sur lesdites surfaces traitées une capacité d'adhésion forte pour les matériaux de finition destinés à les recouvrir, 10 présentent sous la forme d'émulsions aqueuses comprenant, selon une combinaison nouvelle de moyens, au moins une paraffine (a) seule ou associée à au moins un composé hydrocarboné (b) et/ou à un autre composé hydrocarboné (c) différent du composé hydrocarboné (b), au moins un latex (d) formé d'une émulsion aqueuse colloïdale d'au moins un 15 polymère et au moins une charge pulvérulente d'origine minérale et/ou organique(e).

- 20 particulièrement selon et l'invention. compositions destinées à être appliquées sur des surfaces de mortiers et/ou de bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés, avant le début de prise, dans le but rendre à la fois synergique, pour empêcher l'évaporation de l'eau nécessaire à leur prise et à leur 25 durcissement et créer sur lesdites surfaces une capacité d'adhésion forte des matériaux de finition, se présentent sous la forme d'émulsion aqueuse, comprenant au moins une paraffine seule ou associée à au moins un autre composé hydrocarboné, et se caractérisent en ce que elles se 30 composent :
 - a) d'au moins une paraffine d'origine pétrolière ou de synthèse renfermant, en mélange, des hydrocarbures saturés et insaturés aliphatiques de formules générales CnH_{2n+2} et CnH_{2n} pour lesquels n est au moins égal à 30 et dont le point de fusion est compris entre 40°C et 75°C;

- b) et/ou d'au moins une huile hydrocarbonée linéaire et/ou cyclique, d'origine aliphatique et/ou naphténique, qui sont des chaînes hydrocarbonées, seules ou en mélange, de formules générales CnH_{2n+2} et CnH_{2n} pour lesquelles n est inférieur à 30, dans un état liquide à température ambiante;
- c) et/ou d'au moins un composé hydrocarboné différent de (b) qui peut être une huile formée d'au moins un ester résultant de la réaction de condensation d'un acide gras saturé et/ou insaturé avec un alcool ayant de une à cinq fonctions hydriques.
- d) d'au moins un latex formé d'une émulsion aqueuse colloïdale d'au moins un polymère.
 - e) d'au moins une charge pulvérulente d'origine minérale et/ou organique.

20 Description détaillée de l'invention

5

25

30

35

Les compositions selon l'invention, destinées à être; appliquées sur des surfaces de mortiers et/ou de bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés avant le début de prise pour empêcher l'évaporation de l'eau nécessaire à leur prise, sont :

- des émulsions aqueuses de paraffine, de composés hydrocarbonés, en particulier des huiles, de latex et de charges minérales;
 - synergiques à l'égard de la rétention d'eau et à l'égard de l'augmentation de la capacité d'adhésion à travers leurs composants et les quantités relatives engagées de ces divers composants.
 - stables au stockage, même de longue durée.

Selon l'invention, les compositions destinées à la fois, 40 par leur présence sur des surfaces de mortiers et/ou

bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés à empêcher l'évaporation de l'eau, et à octroyer aux dites surfaces traitées une capacité d'adhésion renforcée pour les matériaux de finition destinés à les recouvrir sont des émulsions aqueuses à base de paraffine. Or, émulsion est, par définition, une dispersion d'un composé liquide ou rendu liquide dans un autre composé liquide. Dans le cas de l'invention, le composé paraffinique, dit composant (a), qui, à une température ambiante, est un composé solide non miscible à l'eau, est rendu liquide par 10 une légère élévation de température et à la fois dispersé dans l'eau portée à une température appropriée pour la formation d'une émulsion sous forte agitation. Toutefois, le composé paraffinique peut se présenter déjà sous la 15 d'une émulsion aqueuse commercialisée et utilisé dans cet état pour la préparation des compositions selon l'invention.

La paraffine peut être mise en œuvre dans le cadre de 20 l'invention seule ou associée à au moins un autre composé hydrocarboné pour la réalisation de l'émulsion précitée.

Ladite paraffine est choisie dans le groupe constitué par des alcanes et/ou alcènes, pris seuls ou en mélange, qui sont des hydrocarbures saturés et/ou insaturés, d'origine pétrolière ou de synthèse, de formules générales CnH_{2n+2} et CnH_{2n} pour lesquelles n est au moins égal à 30 et est préférentiellement compris entre $30 \le n \le 120$ et dont le point de fusion est compris entre $40^{\circ}C$ et $75^{\circ}C$ et préférentiellement compris entre $50^{\circ}C$ et $70^{\circ}C$.

30

35

D'après la valeur de "n" et les quantités relatives d'alcanes et alcènes formant la paraffine mise en œuvre, la densité de ladite paraffine est comprise entre 0,85 et 0,95 et préférentiellement comprise entre 0,88 et 0,92.

Pour éviter que l'émulsion réalisée par la dispersion de la paraffine fondue dans de l'eau donne un effet de coalescence, c'est-à-dire que la paraffine et l'eau se

séparent en deux couches, un agent émulsifiant facilitant la stabilité de l'émulsion peut être introduit dans ladite émulsion, cet agent étant capillairement actif et se plaçant, par suite d'un phénomène d'adsorption, à la surface de séparation des micro-gouttelettes de paraffine et d'eau en les enveloppant d'un film interfacial.

Un tel agent émulsifiant peut être de nature anionique et/ou non-ionique. Il peut être choisi parmi les produits émulsifiants bien connus tels que les acides gras, en C_8 à 10 amine, en particulier une neutralisés par C_{22} triéthanolamine, des composés sulfonés, phosphonés; des alcools gras, des esters de sorbitan, des copolymères oxyde d'éthylène - oxyde de propylène, ou autres. De tels agents émulsifiants sont, par exemple, commercialisés par 15 SEPPIC sous le nom de Simulsol, Montane, Montanox et par LAMBERT-RIVIERE sous le nom de Syntopon.

Des émulsions de paraffine dans l'eau, dont la paraffine, répond aux caractéristiques précitées, sont, commercialisées, par exemple, par Exxon-Mobil Oil sous les noms de marques Mobilcer 115, Mobilcer 730, Mobilcer C, Prowax 397, Mobilwax 2370 ou encore par Suddentsche Emusions Chemie sous les noms de marques Wukonil KN 50, Wukonil LP 50, Wukonil LP 38 ou par Michelman sous le nom de marque ME91240E.

Les compositions selon l'invention peuvent également contenir, outre la paraffine, au moins un autre composé hydrocarboné à l'état solide ou liquide à la température ambiante, qui peut être choisi dans le groupe constitué par les cires et/ou huiles hydrocarbonées naturelles ou synthétiques, telles que les huiles d'huile de pin, de colophane, des huiles dites végétales telles que, l'huile de colza, l'huile de tournesol, l'huile de palme, les huiles dites minérales telles que des huiles paraffiniques ou naphténiques.

Préférentiellement, les compositions selon l'invention peuvent contenir, au titre d'un autre composé hydrocarboné, au moins une huile hydrocarbonée, dite composant (b), d'origine pétrolière de type aliphatique et/ou naphténique et, dans ce dernier cas, issues de la série des cyclo-pentanes et des cyclohexanes, qui sont des hydrocarbures, présentes seules ou en mélanges, saturées et/ou insaturées, de formules générales CnH_{2n+2} et/ou CnH_{2n} lesquelles n est inférieur à préférentiellement compris entre 10 et 25, ces huiles 10 hydrocarbonées étant dans un état liquide à la température ambiante.

Toutes ces huiles ont, sous des conditions normales de 15 température et de pression, une viscosité cinématique comprise entre 5 et 500 mm²/s et une densité comprise entre 0,83 et 0,97.

Comme huile hydrocarbonée d'origine aliphatique et/ou 20 naphténique, il est possible d'indiquer, à titre d'exemple, l'huile de type Neutral, commercialisée par Exxon-Mobil, qui a une viscosité cinématique égale à 20 mm²/s, ou les huiles HMVIP 30, HVI 65 commercialisées par Shell, 60 Neutral, 80 Neutral, 150 Neutral commercialisées par Exxon-Mobil.

Les compositions selon l'invention peuvent contenir également, associées à ou en remplacement du composé hydrocarboné (b), au moins un autre composé hydrocarboné différent de (b) qui peut être une huile liquide à la température ambiante, qui peut être formée d'un ester résultant de la réaction de condensation d'un acide gras saturé et/ou insaturé avec un alcool mono, di ou trihydrique, constituant le composant (c).

35

30

Les acides gras entrant dans la formation de l'ester selon l'invention sont des composés hydrocarbonés, saturés et/ou insaturés, ramifiés ou non, provenant par exemple de l'hydrolyse d'huiles et de corps gras, portant

préférentiellement une seule fonction acide carboxylique. Ils sont généralement choisis, par exemple, dans le groupe constitué par les acides gras en C₈ à C₂₄, tels que, par exemple, l'acide caprylique, caprique, laurique, myristique, palmitique, stéarique, arachidique, béhénique, lignocérique, palmitoléique, oléique, gadaléique, érucique, linoléique, linolénique, isolinolénique.

5

30

35

Les alcools entrant dans la formation de l'ester selon l'invention sont des composés hydrocarbonés comportant de 10 une à cinq fonctions alcool en C_2 à C_{20} . Ces alcools peuvent être choisis dans le groupe constitué par les alcénols tels que, par alcanols et/ou les l'éthanol, le propanol, le butanol, le pentanol, l'alcool stéarique, l'alcool oléique quand il s'agit d'utiliser un 15 dans le groupe constitué, alcool monohydrique, exemple, par les propane diol, butane diol, pentane diol, hexane diol, heptane diol, octane diol, nonane diol, décane diol, undécane diol et dodécane diol et autres dihydroxyalcanes ou alcènes, quand il s'agit d'utiliser un 20 alcool dihydrique, et/ou dans le groupe constitué par le glycérol, les butane triol, pentane triol, hexane triol, heptane triol, octane triol, nonane triol, décane triol, undécane triol, dodécane triol et autres trihydroxyalcanes d'utiliser un s'agit il alcènes quand 25 trihydrique, ou encore le propane-ltri-2di-ol quand il s'agit d'utiliser un alcool à cinq fonctions hydriques.

selon l'invention contiennent Les compositions paraffine qu'est la composant (a) au associés éventuellement associés aux autres composés hydrocarbonés tels que les composants (b) et/ou (c), un autre composant (d) formé d'au moins un latex qui est constitué d'une émulsion aqueuse colloïdale d'au moins un polymère et/ou dans le groupe constitué copolymère choisi homopolymères d'acide acrylique, d'acide méthacrylique, et des esters de ces acides dont le groupement esters est en C1 à C12, tels que méthyle, éthyle, propylée, butyle, pentyle, hexyle, heptyle, octyle, 2-ethyle-hexyle,

ethyle-butyle, 2-heptyle-hexyle,par les copolymères d'acide acrylique, d'acide méthacrylique et/ou des esters de ces acides dont le groupement esters est en C1 à C12, les copolymères de vinyle et d'acide acrylique ou d'acide méthacrylique, les copolymères de vinyle et d'esters en C1 à C12, les copolymères d'acide acrylique ou méthacrylique, les copolymères d'acide acrylique ou d'acide méthacrylique et d'esters acryliques ou méthacryliques, des copolymères de styrène-acrylique ou méthacrylique, les copolymères 10 d'éthylène et d'acétate de vinyle, les copolymères d'éthylène et d'acide acrylique ou méthacrylique, copolymères acryliques/uréthane, les copolymères styrène/butadiène.

15 Ces divers latex contiennent de 10% à 80% en poids du polymère et/copolymère mis en œuvre dans le cadre de l'invention.

Les compositions selon l'invention contiennent également 20 en association avec le composant (a) qu'est la paraffine et le composant (d) qu'est le latex, et éventuellement associés à au moins un autre composé hydrocarboné, tels que les composants (b) et/ou (c), au moins une charge pulvérulente d'origine minérale ou organique, dont la granulométrie médiane est comprise entre 1 µm et 100 µm et dont la répartition est comprise entre 0 µm et 300µm.

La charge minérale pulvérulente est préférentiellement choisie dans le groupe constitué par le carbonate de calçium, des argiles telles que la bentonite, et le kaolin, l'alumine, la micro silice la fumée de silice, le sulfate de baryum, utilisés seuls ou en mélange.

30

Cette charge minérale pulvérulente а une surface 35 spécifique BET d'au moins 1m²/g et préférentiellement comprise entre $20m^2/g$ et 700 m^2/g , étant précisé que la surface spécifique BET de cette charge minérale pulvérulente est d'autant plus efficace que ladite surface spécifique est élevée.

La charge organique pulvérulente est préférentiellement choisie dans le groupe constitué, par exemple, par les poudres de polymères, copolymères, élastomères, thermoplastiques ou thermodurs, mis en œuvre seuls ou en mélange. Les charges pulvérulentes minérales et organiques peuvent être mises en œuvre seules ou en mélange.

5

15

20

30

Les compositions selon l'invention, réalisées au moyen des 10 composants (a), (b) et/ou (c), (d) et (e) que sont :

- les paraffines d'origine pétrolière ou de synthèse renfermant en mélange des hydrocarbures saturés et/ou insaturés de formule générale CnH_{2n+2} et/ou CnH_{2n} avec n ≥ 30;
- d'au moins un autre composé hydrocarboné qui peut être une huile hydrocarbonée linéaire et/ou cyclique, d'origine aliphatique et/ou naphténique, qui sont des chaînes hydrocarbonées, seules ou en mélange, de formules générales CnH_{2n+2} et CnH_{2n} pour lesquelles n est inférieur à 30;
- éventuellement au moins un autre composé hydrocarboné 25 choisi dans le groupe des résines et/ou des huiles hydrocarbonées;
 - au moins un latex formé d'une émulsion aqueuse colloïdale d'au moins un polymère et/ou copolymère;
 - et au moins une charge pulvérulente d'origine minérale ou organique.

destinées être synergiques compositions appliquées sur des surfaces de mortiers et/ou de bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés, pour empêcher l'évaporation de l'eau nécessaire à leur prise et caractère synergique dont le durcissement, leur s'affirme à travers leur capacité à la fois à empêcher l'évaporation d'eau et à procurer aux surfaces traitées 40

une adhésion très améliorée pour les matériaux de finition.

Ce caractère synergique est atteint dès lors que les divers composants de ces compositions en émulsions aqueuses sont présents, en pourcentage de matières actives (ou matières sèches) à raison de :

- composant (a) ou paraffine : de 2% à 90% en poids, 10 préférentiellement de 5% à 60% en poids, très préférentiellement de 5% à 40% en poids;
- composant (b) ou composé hydrocarboné : de 0% à 90% en poids, préférentiellement de 8% à 40% en poids, très préférentiellement de 9% à 30% en poids ;
 - composant (c) ou composé hydrocarboné autre que le composé (b) : de 0% à 90% en poids, préférentiellement de 10% à 50% en poids, très préférentiellement de 15% à 40% en poids;
 - composant (d) ou latex formé d'au moins un polymère et/ou copolymère en émulsion dans l'eau de 10% à 45% en poids et préférentiellement de 15% à 35% en poids ;

- composant (e) ou charge pulvérulente minérale et/ou organique : de 0,01% en poids à 10% en poids et préférentiellement de 0,02% en poids à 5% en poids ;

30 - eau : Q.S.P. à 100% en poids.

Préférentiellement, quand les composants (b) et/ou (c) sont choisis parmi les composés hydrocarbonés liquides à la température ambiante :

- le composant (b) est choisi parmi les huiles hydrocarbonées linéaires et/ou cycliques, d'origine aliphatique et/ou naphténique, qui sont des chaînes hydrocarbonées, seules ou en mélange, de formules

25

20

générales CnH_{2n+2} et CnH_{2n} pour lesquelles n est inférieur à 30 ;

 le composant (c) est choisi parmi les huiles formées
 d'au moins un ester résultant de la réaction de condensation d'un acide gras saturé et/ou insaturé avec un alcool mono, di ou trihydrique.

Les compositions selon l'invention, réalisées au moyen des composants (a), (b) et/ou (c), (d) et (e) sont en état de 10 synergie quand les compositions sont appliquées sur des surfaces de mortiers et/ou de bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés, dès lors que, d'une manière l'évaporation de empêchent elles simultanée, nécessaire à leur prise et à leur durcissement, infiniment 15 mieux que les émulsions de paraffines seules ou d'huiles seules et procurent aux dites surfaces ainsi traitées une matériaux capacité d'adhésion très améliorée des finition qui doivent les recouvrir.

Ce caractère synergique est atteint dès lors que les divers composants de ces compositions ou émulsions aqueuses sont présents, en pourcentage de matières actives (ou matières sèches) à raison de :

- composant (a) ou paraffine : de 2% à 90% en poids, préférentiellement de 5% à 60% en poids, très préférentiellement de 5% à 40% en poids;

omposant (b) ou huile hydrocarbonée : de 5% à 90% en poids, préférentiellement de 8% à 40% en poids, très préférentiellement de 9% à 30% en poids ;

- composant (c) ou huile formée d'au moins un ester : de 5% à 90% en poids, préférentiellement de 10% à 50% en poids, très préférentiellement de 15% à 40% en poids ;

20

35

- composant (d) ou latex formé d'au moins un polymère et/ou copolymère en émulsion dans l'eau de 10% à 45% en poids et préférentiellement de 15% à 35% en poids;
- 5 composant (e) ou charge pulvérulente minérale et/ou organique : de 0,01% en poids à 10% en poids et préférentiellement de 0,02% en poids à 5% en poids ;
 - eau : QSP à 100% en poids.

10

15

20

25

35

De plus, le rapport pondéral en matière active sèche du cumul des composants (b) et/ou (c) et de la paraffine présentes dans les émulsions aqueuses des compositions selon l'invention doit être au moins égal à 0,25, peut être préférentiellement au moins égal à 0,63 et peut varier très préférentiellement entre 0,64 et 9.

Les compositions selon l'invention, sous forme d'émulsions aqueuses, ont une teneur en matière sèche qui peut varier, en général, de 10% à 60% en poids, mais de préférence de 30% à 50% en poids.

Lesdites compositions sous forme d'émulsions aqueuses sont utilisées par pulvérisation sur les surfaces à protéger, la charge utile déposée par unité de surface étant comprise entre 100 g/m² et 200 g/m² pour atteindre une rétention d'eau au moins égale à 90% en poids de la quantité d'eau perdue par le témoin non traité.

30 Les compositions selon l'invention, qui sont des émulsions aqueuses, sont stables au stockage, même prolongé.

De plus, quand ces compositions selon l'invention sont mises en œuvre, elles se révèlent avoir une très grande efficacité car, par opposition aux compositions de l'état de la technique, elles nécessitent une quantité de matière sèche active déposée par m² à protéger infiniment plus faible, les rendant ainsi à la fois très efficaces et très économiques.

- composant (d) ou latex formé d'au moins un polymère et/ou copolymère en émulsion dans l'eau de 10% à 45% en poids et préférentiellement de 15% à 35% en poids;
- 5 composant (e) ou charge pulvérulente minérale et/ou organique : de 0,01% en poids à 10% en poids et préférentiellement de 0,02% en poids à 5% en poids ;
 - eau : QSP à 100% en poids.

25

De plus, le rapport pondéral en matière active sèche du cumul des composants (b) et/ou (c) et de la paraffine présentes dans les émulsions aqueuses des compositions selon l'invention doit être au moins égal à 0,25, peut être préférentiellement au moins égal à 0,63 et peut varier très préférentiellement entre 0,64 et 9.

Les compositions selon l'invention, sous forme d'émulsions aqueuses, ont une teneur en matière sèche qui peut varier, en général, de 10% à 60% en poids, mais de préférence de 30% à 50% en poids.

Lesdites compositions sous forme d'émulsions aqueuses sont utilisées par pulvérisation sur les surfaces à protéger, la charge utile déposée par unité de surface étant comprise entre 50 g/m^2 et 150 g/m^2 pour atteindre une rétention d'eau au moins égale à 90% en poids de la quantité d'eau perdue par le témoin non traité.

30 Les compositions selon l'invention, qui sont des émulsions aqueuses, sont stables au stockage, même prolongé.

De plus, quand ces compositions selon l'invention sont mises en œuvre, elles se révèlent avoir une très grande efficacité car, par opposition aux compositions de l'état de la technique, elles nécessitent une quantité de matière sèche active déposée par m² à protéger infiniment plus faible, les rendant ainsi à la fois très efficaces et très économiques.

L'invention concerne également un procédé de préparation des compositions de protection contre l'évaporation d'eau de surfaces de mortiers et/ou bétons fraîchement mis-en-

place ou fraîchement démoulés, qui comporte les étapes successives d'introduction des divers composants dans une zone de préparation très fortement soumise à agitation, dont le contenu peut être chauffé et/ou refroidi, ces étapes étant :

10

15

20

- i) l'introduction, selon la quantité calculée, de l'eau, nécessaire à la création de l'émulsion, puis éventuellement celle d'un agent émulsifiant dans ladite zone, ce premier mélange étant soumis à forte agitation pendant le temps nécessaire à l'obtention d'un milieu homogène;
- ii) l'introduction, selon les quantités calculées, du mélange des composants (b) et/ou (c), formant un deuxième mélange, qui est soumis à la même forte agitation pendant le temps nécessaire à l'obtention de la première émulsion;
- iii) l'introduction, selon la quantité calculée et sous agitation douce, de la paraffine dans le mélange résultant de ii) :
- préalablement chauffée à une température suffisante pour provoquer la fusion et le passage à l'état d'émulsion de la paraffine quand ladite paraffine est introduite sous la forme d'une poudre très fine;
- à une température ambiante quand la paraffine est introduite sous la forme d'une émulsion aqueuse;

et maintien de l'agitation douce pendant le temps prolongé nécessaire à la formation de l'émulsion, avec un éventuel refroidissement de l'émulsion;

l'introduction, selon la quantité calculée et sous iv) agitation douce, dans le mélange résultant de iii), qui est le latex, soumis à une du composant (d) nécessaire le temps pendant agitation douce formée des l'émulsion aqueuse de l'obtention composants (a), (b), (c) et (d);

5

10

15

25

30

35

- v) l'introduction, selon la quantité calculée et sous forte agitation, dans l'émulsion résultant de iv) du composant (e) qui est la charge pulvérulente minérale et/ou organique;
 - vi) puis, soumission de l'émulsion résultant du deuxième mélange transformé en émulsion aqueuse issue de v) à une agitation douce pendant un temps prolongé pour homogénéiser l'émulsion aqueuse formée contenant tous les composants.

Cet ultime temps d'agitation douce de l'étape iv) peut atteindre 90 minutes, voire le dépasser.

20 L'invention sera mieux comprise grâce aux divers exemples ci-après présentés à titre illustratif, non limitatif.

Dans le cadre de ces exemples qui illustrent à la fois la capacité des compositions selon l'invention à empêcher l'évaporation de l'eau de mortiers et/ou bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés et à procurer aux surfaces traitées par lesdites compositions une capacité d'adhésion très améliorée pour les matériaux de finition les recouvrant, les tests d'adhérence auxquels sont soumises lesdites compositions sont définis ciaprès:

Fabrication du béton dont l'une des surfaces est traitée par la composition selon l'invention.

On réalise la fabrication d'un béton auto-plaçant adjuvanté, ayant la composition suivante en % en poids :

- granulat (référence)	78,5%
 liant hydraulique (référence) 	12,5%
- adjuvant	1.5%
- eau	7 50

5

l'étalement, mesuré au cône de 1 100 cm^3 est compris entre 34 et 37 cm. Le béton ainsi réalisé est introduit dans des moules $40 \times 40 \times 8$ en cm et la surface du béton est talochée pour obtenir une surface lisse.

10

15

Sont préparées ainsi des dalles de bétons de même compositions.

Dépôt sur la surface lisse de béton de la composition selon l'invention

La composition de traitement est vaporisée à raison de 100 à 200g/m^2 sur ladite surface libre d'une dalle de béton préparée.

20

Une autre dalle de béton, réalisée à la fois à la première, forme surface de référence, exempte de tout traitement de surface par la composition selon l'invention.

25

Revêtement des surfaces des dalles de bétons traitées par la composition selon l'invention et dalles non traitées.

Des carreaux en grés céramique sont collés sur la surface 30 des dalles traitées et non traitées avec la composition selon l'invention deux semaines après la fabrication desdites dalles.

Les carreaux sont collés sur la surface des dalles au 35 moyen d'un mortier-colle à carrelage (colle LANKO 554 commercialisée par la société Lafarge Mortiers.).

Ce mortier-colle est appliqué selon la méthode opératoire qui consiste à utiliser :----

- un peigne aux dents carrées 5 x 5 x 5 pour étaler le mortier-colle,
- une charge de 2kg déposée sur les carreaux en cours de collage, 10 carreaux étant collés par dalle,
 - un temps de séchage de la colle-mortier qui est de 7 jours.

10 Collage des tés d'arrachage sur les carreaux de céramique

Les tés d'arrachage sont collés un jour avant l'arrachage des carreaux au moyen de la colle LANKO 532.

15 Arrachement des carreaux par l'intermédiaire des tés.

Les carreaux sont arrachés par l'intermédiaire des tés à l'aide d'un dynamomètre.

20 Exemple 1

5

Cet exemple concerne des compositions de cure exemptes de latex et de charges minérales.

- 25 On a préparé, sous la forme d'une émulsion aqueuse, des compositions, formées de :
- paraffine: Redesmol 300 (marque déposée)
 commercialisée par la société REPSOL sous la forme
 d'une émulsion aqueuse à 63% d'extrait sec, Mobilcer
 115 et Mobilcer 730 (marques déposées), commercialisées
 par la société MOBIL sous la forme d'émulsions aqueuses
 à respectivement 45% et 50% en poids d'extrait sec;
- object of the second of the
- 40 eau : QSP à 100% en poids.

Le mode de préparation a été le suivant :

Dans un réacteur approprié, on introduit d'abord la ----5 quantité d'eau nécessaire à la réalisation de la composition selon l'invention par la formation d'une émulsion aqueuse.

Quand la paraffine se présente sous l'aspect d'une 10 émulsion aqueuse, la quantité d'eau initialement introduite tient compte de la quantité d'eau contenue dans l'émulsion aqueuse de paraffine.

Si nécessaire, un agent émulsifiant (tensio-actif) est introduit dans le volume initial d'eau, par exemple le Montanox 85 (marque déposée) commercialisé par la société SEPPIC.

L'eau initialement introduite est soumise, qu'elle 20 contienne ou non un agent dispersant, à une agitation importante par un agitateur TURAX tournant à 20000 tours/minutes.

Sous cette agitation importante, l'huile de type (b) est introduite dans le volume aqueux en formant un mélange maintenu sous l'agitation importante pendant cinq minutes, pour former l'émulsion "huile dans l'eau".

Au terme de ces cinq minutes de forte agitation, ladite 30 agitation est calmée, la vitesse de rotation du TURAX étant portée à 5000 tours/minute. Sous cette faible agitation, l'émulsion aqueuse de paraffine est introduite dans l'émulsion d'huile dans l'eau.

Quand l'introduction de l'émulsion aqueuse de paraffine est achevée, le mélange d'émulsions formé est soumis, pendant au plus 90 minutes, à une agitation douce, la vitesse de rotation du TURAX étant maintenue à 5000 tours/minute.

Au terme de ce temps final d'agitation, la composition est prête à être exploitée par pulvérisation, à raison de 100g/m^2 d'une composition contenant 50% en poids d'extrait sec.

Dix formules de compositions Ai (avec i = 1 à 10) ont été réalisées, dont les pourcentages en poids des composants sont donnés dans le tableau I ci-après.

10

Tableau I

N° de la formule	% en poids du total de l'eau dans l'émulsion	en-poids- d'extrait sec de paraffine	d'huile paraffinique de type (b)	% en poids d'extrait sec total
A 1	37,00	63,00 (1)	0	63,00
A 2	55,00	45,00 (2)	0	45,00
A 3	50,00	30,00 (2)	20,00	50,00
A 4	50,00	25,00 (2)	25,00	50,00
A 5	50,00	20,00 (2)	30,00	50,00
A 6	50,00	15,00 (2)	35,00	50,00
A 7	50,00	10,00 (2)	40,00	50,00
A 8	50,00	50,00 (3)	0	50,00
A 9	50,00	35,00 (3)	15,00	50,00
A 10	50,00	30,00 (3)	20,00	50,00

- (1) Paraffine Redesmol 300
- (2) Paraffine Mobilcer 115
- (3) Paraffine Mobilcer 730

Ces dix formules comportaient chacune, en plus, 1% en poids d'un agent émulsifiant (tensio-actif) qui est le 10 Montanox 85.

Dans le tableau I précité, le pourcentage en poids d'eau, présente dans la composition selon l'invention, est le cumul de l'eau présente dans l'émulsion aqueuse de paraffine mise en oeuvre, et de l'eau introduite en supplément, le pourcentage en poids de paraffine étant ainsi exprimé en pourcentage en poids d'extrait sec, de même que le pourcentage en poids de l'huile paraffinique de type (b).

20

15

5

A titre de comparaison, les formules A1, A2, A8 de compositions en émulsion aqueuse ont été préparées,

chacune contenant un type de paraffine mis en œuvre seul ou mis en œuvre dans les sept autres formules, afin de permettre des comparaisons expérimentales.

Les formules de chacune de ces compositions comparatives sont données dans le tableau II ci-après.

Des essais d'utilisation desdites compositions ont été forme d'une couche pulvérisée pour la conduits sous chacune d'entre elles, déposée sur la surface des dalles en place ou fraîchement mis fraîchement bétons démoulés, mis en œuvre pour assurer à la fois la rétention d'eau au sein desdits bétons au moment de la prise, puis des carreaux de et l'adhésion leur durcissement, traitées dalles des surfaces dites aux céramiques 15 les dalles d'essais) et des dalles non (constituant traitées (constituant des dalles témoins).

Ces essais de protection de surfaces et de renforcement réalisés à dosage capacités d'adhésion ont été 20 équivalent, ce dosage étant de 100 g/m² de chaque émulsion A1 à A10.

Les résultats de la rétention en eau et de la capacité d'adhésion renforcée ont été réunis dans le tableau II ci-25 après, sous la forme d'un coefficient de protection à 6 heures et 24 heures après la coulée du béton, qui indique le pourcentage en poids d'eau maintenu sur les surfaces traitées, et d'une valeur de traction en Mpa donnée par un produit se moment οù traction au dynamomètre à l'arrachement de chaque carreau céramique.

_____Tableau_II_____

5

			γ	
N° de la	Coeffi	cient de	Mesure de	capacité
formule	protection	on pour les	d'adhésion a	ux surfaces
	surfaces	traitées et	traitées et	non traitées
	non t	raitées		
			Valeur de tr	action en
			Mpa	
	à 6 heures	à 24 heures	Surface	Surface non
			traitée	traitée
(Témoin)	91,7	86,9	0,93	1,33
A1				
(Témoin)	26,0	17,1	0,76	1,33
A2				
A3	99,3	96,7	0,36	1,5
A4	100	96,5	0,24	1,5
A5	95,6	93,0	0,16	1,5
A6	93,6	91,5	0,46	1,5
A7	90,5	88,6	0,32	1,5
(Témoin)	18,0	14,7	0	1,68
A8				
A9	95,7	91,2	0	1,68
A10	90,1	87,6	, O	1,68

Les remarques qui peuvent être tirées de ces deux tableaux sont les suivantes :

il y a bien synergie en ce qui concerne la rétention d'eau dans les compositions car la comparaison des formules A3 à A7 ou A9 à A10 comportant la paraffine et l'huile, les formules A1, A2 et A8 pour la paraffine seule, montre que la présence simultanée de l'huile et de la paraffine dans la composition en émulsion aqueuse entraîne des résultats en matière de

rétention d'eau très supérieurs aux résultats des témoins ;

- il se produit un phénomène de maximisation de la protection des surfaces traitées quand le rapport des pourcentages en poids d'huile sur les pourcentages en poids d'extrait sec de paraffine, dans les compositions, est très préférentiellement compris entre 0,64 et 9;
- les protections des surfaces traitées sont acquises avec une faible quantité en matière sèche active des compositions et ce, par rapport aux compositions témoins;
- 15 **A**7 **A3** formules d'adhésion des capacités - les très ne sont pas comportant paraffine huile et satisfaisantes;
- 20 les formules contenant la paraffine Mobilcer 730 montrent une inefficacité à l'égard de la capacité; d'adhésion.

Exemple 2

25

Cet exemple concerne des compositions de cure comprenant des latex, mais exemptes de charges minérales.

On a préparé, sous la forme d'une émulsion aqueuse, des 30 compositions selon l'invention, formées de :

- paraffine : Mobilcer 115 (marque déposée), commercialisée par la société MOBIL sous la forme d'une émulsion aqueuse à 45% en poids d'extrait sec;
- huile de type (b), qui est une huile paraffinique, de viscosité faible et égale à 20 mm²/s commercialisée par la société MOBIL sous le nom de marque 60 NEUTRAL;

- latex: Primal AC261 K commercialisée par Rohm et Haas, LS2 commercialisé par Goodyear ;

5

- Orgal PST 50 commercialisé par Organik Kimya ;
- Plextol D498 ou B500 commercialisé Carrechim ;

10

- Vinamul 3249 commercialisé par Vinamul;
- Dowlatex 465 commercialisé par Lambert-Rivière,

15

des polymères ou copolymères acryliques styrène/acrylique, acrylique/méthacrylate, acétate de vinyle/éthylène, styrène/butadiène;

20 - eau : QSP à 100% en poids.

> Le mode de préparation des compositions est le même que celui décrit dans l'exemple 1, étant entendu toutefois, qu'après l'achèvement de l'introduction de l'émulsion aqueuse de paraffine, l'émulsion de latex est introduite à son sous agitation douce. tour Puis, le d'émulsions formé est soumis pendant au plus 90 minutes, à la même agitation douce, la vitesse de rotation du Turax étant maintenue à 5000 tours minute.

30

25

Quinze formules ont été réalisées, dont les pourcentages en poids des composants sont donnés dans le tableau III ci-après. Ces formules Bj (j = 1 à 15) sont issues de certaines formules Ai (i = 1 à 10), issues de l'exemple 1

35 auxquelles a été ajouté au moins un latex. Tableau III

		Tableau II		
N° de l	a en poids	% en poids	% en poids	% en poids
formule	d'extrait sec	total d'eau	d'extrait sec	d'extrait sec
Bj	de la formule		de latex	total
-5	Ai míse en	l'émulsion		
	oeuvre			
B1	30 de A4	50,00	20 Vinamul	50,00
			3171	
B2	30 de A4	50,00	20 Dowlatex	50,00
В3	20 de A4	50,00	30 Dowlatex	50,00
B4	10 de A4	50,00	40 Dowlatex	50,00
В5	30 de A4	50,00	20 primal AC	50,00
ь3	30 40 111		261 K	
В6	30 de A4	50,00	20 orgal PST	50,00
Во	30 00 111		50	
В7	30 de A4	50,00	20 LS2	50,00
В8	30 de A4	50,00	20 MM 360	50,00
	30 de A4	50,00	20 PD498	50,00
B9	25 de A4	50,00	25 MM 360	50,00
B10	20 de A4	50,00	30 PD498	50,00
B11	•	50,00	20 PD498	50,00
B12	30 de A5	50,00	20 PD498	50,00
B13	30 de A3		30 MM360	50,00
B14	20 de A4	50,00	25 PD498	50,00
B15	25 de A4	50,00	Z5 FD430	130700

Chaque formule Bj est obtenue en prenant un pourcentage d'une formule Ai issue du tableau I complété par l'introduction d'un latex.

Des essais d'utilisation desdites compositions ont été conduits sous la forme d'une couche pulvérisée pour chacune d'entre elles, déposée sur la surface de mortiers et/ou de bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés, mis en œuvre pour assurer la rétention en eau et la capacité d'adhésion renforcée de ladite surface ou bétons au moment de la prise, puis de leur durcissement.

10

15 Ces essais ont été réalisés à dosage équivalent, ce dosage étant de 150.g/m² de l'émulsion à 50.% d'extrait sec.

Les résultats de cette rétention en eau et de la capacité d'adhésion renforcée ont été réunis dans le tableau IV, sous la forme d'un coefficient de protection à 6 heures et 24 heures après la coulée du béton, qui indique le pourcentage en poids d'eau maintenu sur les surfaces traitées, et une valeur de traction en Mpa pour la mesure de la capacité d'adhésion renforcée aux surfaces traitées par lesdites compositions et aux surfaces non traitées constituant les témoins.

-38-Tableau IV

N° de la formule Bj		d'eau des traitées	Mesure de d'adhésion au traitées et r	x surfaces
	Coeffic	ient de	Valeur de tra	action en
	prote	ction	Мра	
		à 24 heures	Surface	Surface non
			traitée	traitée
B1	99,6	95,8	0,71	1,51
B2	99,7	95,9	0,82	1,51
B3	98,2	94,7	1,21	1,51
B4	96,6	92,8	1,50	1,51
B5	99,3	95,2	0,97	1,42
B6	99,7	95,5	1,10	1,42
В7	99,8	95,8	0,53	1,36
B8	99,4	94,9	0,27	1,36
В9	99,8	96,0	0,56	1,36
	98,3	94,7	0,47	1,36
B10		92,8	1,23	1,36
B11	95,4	93,1	0,43	1,36
B12	95,7	96,5	0,32	1,36
B13	99,4		0,55	1,36
B14	98,6	95,0	0,56	1,36
B15	98,5	94,8	0,30	

Dans le tableau IV précité :

- le pourcentage en poids d'eau, présente dans la composition est le cumul de l'eau présente dans l'émulsion de Mobilcer 115 (à 45% en poids d'extrait sec), le pourcentage en poids de paraffine étant ainsi exprimé en pourcentage en poids d'extrait sec, ainsi que l'huile paraffinique mise en œuvre.
- les compositions Bj ont reçu 1% d'un agent émulsifiant qui est un agent non ionique, ester de sorbitan,
 possédant 85 motifs d'oxyde d'éthylène, vendu sous la marque MONTANOX 85 par la société SEPPIC.

5

Les capacités d'adhésion des compositions Bj (j = 1 à 15)

comparées aux capacités d'adhésion de Ai dont les Bj-sont issues, c'est-à-dire les capacités d'adhésion de :

- B1 à B11 et B14, B15 sont à comparer à celle de A4 (tableau II) qui est de 0,24,
- 10 B12 sont à comparer à celle de A5 (tableau II) qui est de 0,16,
 - B13 sont à comparer à celle de A3 (tableau II) qui est de 0,36.

Ces comparaisons montrent déjà une augmentation significative de cette capacité d'adhésion.

Les comparaisons des capacités d'adhésion des compositions B2, B3 et B4 entre elles, des compositions B9, B11 et B15 entre elles, et des compositions B8, B10 et B14 entre elles, montre également que l'augmentation de la teneur en latex desdites compositions provoque une augmentation de la capacité d'adhésion desdites compositions.

Exemple 3

15

25

Cet exemple concerne des compositions de cure et d'adhésion renforcée comprenant latex et charge minérale pulvérulente.

On a préparé selon l'invention des compositions C_K (K=1, 2 ou 3) formées de :

- of paraffine: Mobilcer 115 (marque déposée), commercialisée par la société MOBIL sous la forme d'une émulsion aqueuse à 45% en poids d'extrait sec;
- huile de type (b), qui est une huile paraffinique, de
 viscosité faible et égale à 20 mm²/s commercialisée par la société MOBIL sous le nom de marque déposée 60

NEUTRAL ;

- latex : copolymère d'acides acrylique et méthacrylique qui est du Plextol D498 commercialisé par la société Carrechim ;

5

- charge minérale pulvérulente : carbonate de calcium de surface spécifique de 20 m^2/g , de microsilice de surface spécifique de 450 m^2/g ou de fumée de silice de 27 m^2/g ;

10

- agent émulsifiant (tensio-actif) : 1% en poíds de Montanox 85 commercialisé par la société Seppic ;
 - eau QSP à 100% en poids.

15

Le mode de préparation de cette composition est le même que celui décrit dans l'exemple 1, étant précisé que, après l'achèvement de l'introduction de l'émulsion aqueuse de paraffine:

20

- l'émulsion de latex est introduite à son tour sous agitation douce ;
- puis le mélange est soumis à une agitation importante par l'agitateur Turax tournant à 20 000 tours/minute et sous cette agitation importante, la charge minérale est introduite dans le volume aqueux en formant un mélange, sous cette agitation importante, pendant cinq minutes;
- quand l'introduction de la charge minérale est achevée, le mélange résultant est soumis à une agitation douce, par l'intermédiaire de l'agitateur Turax dont la vitesse est ramenée de 20 000 tours/minute à 5 000 tours/minute, vitesse douce qui est maintenue pendant 90 minutes.

Au terme de ce temps final d'agitation, la composition selon l'invention est prête à être exploitée par

-41 -

pulvérisation, à raison de $150~\text{g/m}^2~\text{d'une}$ composition contenant environ 50% en poids d'extrait sec.

Deux formules ont été réalisées dont les pourcentages en poids des composants sont donnés dans ce tableau V ciaprès.

Tableau V

Í			
	Composition	Composition	Composition
	C1 en % en	C2 en % en	C3 en % en
	poids	poids	poids
	d'extrait sec	d'extrait sec	d'extrait sec
% en poids du	48,95	48,95	48,95
total de l'eau			
dans l'émulsion			
% en poids d'agent	1	1	1
émulsifiant			
% en poids	20	20	20
d'extrait sec de			
latex			
% en poids de	0,05 de CaCO₃	0,05 de	0,05 de fumée
charge minérale	(1)	silice	de silice (3)
		pyrogénée	
		(microsilice)	
		(2)	

10

- (1) de diamètre moyen 40 μm et de surface spécifique BET : 20 m^2/q .
- (2) de diamètre moyen 50 μm et de surface spécifique BET 450 m²/g
 - (3) de diamètre moyen 40 μ m et de surface spécifique BET 27 m^2/g

20

15

Des essais d'utilisation desdites compositions ont été conduits sous la forme d'une couche pulvérisée pour chacune d'entre elles, déposée sur la surface de dalles de bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés,

mis en œuvre pour assurer à la fois la rétention d'eau au sein desdits bétons au moment de la prise, puis de leur durcissement, et l'adhésion des carreaux de céramiques aux dites surfaces des dalles traitées (constituant les dalles d'essais) et des dalles traitées avec la même composition 5 de charge minérale(constituant dalles exempte témoins).

Ces essais de protection de surfaces et de renforcement des capacités d'adhésion ont été réalisés à dosage 10 équivalent, ce dosage étant de 150 g/m² de l'émulsion.

15

Les résultats de la rétention en eau et de la capacité d'adhésion renforcée ont été réunis dans le tableau VI ciaprès, sous la forme d'un coefficient de protection à 6 heures et 24 heures après la coulée du béton, qui indique le pourcentage en poids d'eau maintenu sur les surfaces traitées, et d'une valeur de traction en Mpa donnée par un se moment οù à traction au dynamomètre 20 l'arrachement de chaque carreau céramique.

Tableau VI

N° de la formule	Coefficient de protection pour les surfaces traitées et		Mesure de d'adhésion au traitées et r	x surfaces
	non tr	aitées	Valeur de tra	action en
			Mpa	
	à 6 heures	à 24 heures	Surface	Surface
			traitée	traitée
			avec	avec
			composition	composition
			Ck chargée	C1 sans
				charge
				minérale
C1	99,4	95,0	0,67	0,53
C2	99,8	95,8	0,98	0,53
C3	99,0	94,7	0,62	0,53

La comparaison des capacités d'adhésion entre les compositions C1, C2 et C3 comprenant des charges minérales pulvérulentes (CaCO3, microsilice, fumée de silice) et les mêmes compositions démunies desdites charges minérales pulvérulentes (témoins) montre que la charge minérale associée à un latex augmente fortement la capacité d'adhésion.

10

15

- la charge minérale à base de silice provoque une capacité d'adhésion très supérieure à celle du carbonate de calcium, à % pondéraux égaux, étant de 0,05% que cette capacité d'adhésion est d'autant plus importante que la surface spécifique de la charge minérale est elevée.

Exemple 4

20 Cet exemple concerne des compositions de cure et d'adhésion renforcée comprenant divers latex et charges minérales pulvérulentes.

On a préparé selon l'invention des compositions De (e = 1 à 6) formées de :

- paraffine: Mobilcer 115 (marque déposée), commercialisée par la société MOBIL sous la forme d'une émulsion aqueuse à 45% en poids d'extrait sec;

30

- huile de type (b) : qui est une huile paraffinique, de viscosité faible et égale à 20 mm²/s commercialisée par la société MOBIL sous le nom de marque déposée 60 NEUTRAL;

35

- latex : copolymère d'acides acrylique et méthacrylique qui est du Plextol D498 commercialisé par la société Carrechim ;

- charge minérale pulvérulente : carbonate de calcium de surface spécifique de 20 $\rm m^2/g$ ou silice de surface spécifique de 450 $\rm m^2/g$;
- 5 agent émulsifiant (tensio-actif) : 1% en poids de Montanox 85 commercialisé par la société Seppic ;
 - eau QSP à 100% en poids.
- Le mode de préparation de cette composition est le même que celui décrit dans l'exemple 3.

Des formules Dl (l = 1 à 4) ont été réalisées dont les pourcentages en poids des composants sont donnés dans le tableau VII ci-après.

Tableau VII

DI	Formule dont est issu Dl	% en poids total d'eau	<pre>% en poids d'extrait sec de latex</pre>	% en poids de charge minérale	<pre>% en poids d'extrait sec total de la composition</pre>
D1	B13	50,00	20 (PD498)	0,07 CaCO ₃	50,00
D2	В7	50,00	20 (LS2)	0,05 CaCO₃ (1)	50,00
D3	в11	50,00	30 (PD498)	1,36 Silice (2)	50,00
D4	B15	50,00	25 (PD498)	1,21 silice (2)	50,00

- * formule Dl issue de la formule Bj
- (1) $CaCO_3$, de de surface spécifique 20 m^2/g .
- (2) Sipermat 50 de surface spécifique 450 m²/g

Des essais d'utilisation desdites compositions ont été conduits sous la forme d'une couche pulvérisée pour chacune d'entre elles, déposée sur la surface de dalles de bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés, mis en œuvre pour assurer à la fois la rétention d'eau au sein desdits bétons au moment de la prise, puis de leur durcissement, et l'adhésion des carreaux de céramiques aux dites surfaces des dalles traitées (constituant les dalles d'essais) et des dalles traitées avec la même composition exempte de charge minérale(constituant des dalles témoins).

Ces essais de protection de surfaces et de renforcement 15 des capacités d'adhésion ont été réalisés à dosage équivalent, ce dosage étant de 150 g/m² de l'émulsion.

Les résultats de la rétention en eau et de la capacité d'adhésion renforcée ont été réunis dans le tableau VIII ci-après, sous la forme d'un coefficient de protection à 6 heures et 24 heures après la coulée du béton, qui indique le pourcentage en poids d'eau maintenu sur les surfaces traitées, et d'une valeur de traction en Mpa donnée par un dynamomètre à traction au moment où se produit l'arrachement de chaque carreau céramique.

Tableau VIII

N° de la formule Dl	Coefficient de protection pour les surfaces			le capacité d' faces traitée traitées	
	traité	es et	Valeur	de traction	en Mpa
	non tr	aitées			
	à 6	à 24	Surface	Surface	Surface
	heures	heures	traitée	traitée	non
			avec	avec	traitée
			composi	composition	
			tion Dl	Dl sans	
			chargée	charge	
	j			minérale	5.4
D1			0,75	0,32	1,36
D2			0,67	0,53	1,36
D3			1,33	1,23	1,36
D4			0,67	0,56	1,36

- 5 De ce tableau sont extraites les observations suivantes :
- l'augmentation simultanée de latex et de charge minérale pulvérulente provoque une excellente capacité d'adhésion des compositions selon l'invention, cette capacité d'adhésion pouvant atteindre celle de surfaces de bétons non traitées par lesdites compositions, et dépassant la capacité d'adhésion des compositions de même origine mais démunies de la charge minérale pulvérulente;

Revendications

1. Compositions destinées à être appliquées sur des ----surfaces de mortiers et/ou de bétons fraîchement 5 mis en place ou fraîchement démoulés, pour, à la fois, empêcher l'évaporation de l'eau présente dans lesdits mortiers et/ou bétons et nécessaire à leur puis à leur durcissement et créer 10 lesdites surfaces traitées une capacité d'adhésion forte pour les matériaux de finition destinés à les recouvrir, compositions se présentant sous la forme d'émulsions aqueuses comprenant, selon combinaison nouvelle de moyens, au moins 15 paraffine (a) seule ou associée à au moins un autre composé hydrocarboné (b) et/ou (c) au moins un latex (d) formé d'une émulsion aqueuse colloïdale d'au moins un polymère et au moins une charge pulvérulente (e) d'origine minérale ou organique.

20

25

30

35

2. Compositions destinées à être appliquées sur des surfaces de mortiers et/ou de bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés, pour, à la fois, empêcher l'évaporation de l'eau présente dans lesdits mortiers et/ou bétons et nécessaire à leur prise, puis à leur durcissement et créer lesdites surfaces traitées une capacité d'adhésion forte pour les matériaux de finition destinés à les recouvrir, compositions se présentant sous la forme d'émulsions aqueuses comprenant, selon combinaison nouvelle de moyens, au moins une paraffine (a) seule ou associée à au moins un autre composé hydrocarboné (b) et/ou à un autre composé hydrocarboné (c) différent du composé hydrocarboné (b), au moins un latex (d) formé d'une émulsion aqueuse colloïdale d'au moins un polymère et au charge pulvérulente moins une (e) minérale ou organique.

- Compositions destinées à être appliquées sur des ·3. surfaces de mortiers et/ou de bétons fraîchement mis en place ou fraîchement démoulés, avant le début de prise, dans le but de les rendre à la fois synergique, pour empêcher l'évaporation de l'eau nécessaire à leur prise et à leur durcissement et créer sur lesdites surfaces une capacité d'adhésion forte des matériaux de finition, compositions se d'émulsion la forme présentant sous comprenant au moins une paraffine associée à au moins un autre composé hydrocarboné, caractérisées en ce que elles se composent :
 - a) d'au moins une paraffine d'origine pétrolière ou de synthèse renfermant, en mélange, des hydrocarbures saturés et insaturés aliphatiques de formules générales CnH_{2n+2} et CnH_{2n} pour lesquels n est au moins égal à 30 et dont le point de fusion est compris entre 40°C et 75°C;
 - b) et/ou_d'au moins un composé hydrocarboné qui est une huile hydrocarbonée linéaire et/ou cyclique, d'origine aliphatique et/ou naphténique, formées de chaînes hydrocarbonées, seules ou en mélange, de formules générales CnH_{2n+2} et CnH_{2n} pour lesquelles n est inférieur à 30;
 - c) et/ou d'au moins un composé hydrocarboné qui est une huile formée d'au moins un ester résultant de la réaction de condensation d'un acide gras saturé et/ou insaturé avec un alcool ayant de une à cinq fonctions hydriques.
 - d) d'au moins un latex formé d'une émulsion aqueuse colloïdale d'au moins un polymère.
 - e) d'au moins une charge pulvérulente d'origine minérale ou organique.

15

10

5

20

25

30

4. Compositions selon l'une des revendications 1, 2 ou 3, caractérisées en ce que la paraffine est choisie dans le groupe constitué par des alcanes et/oualcènes, pris seuls ou en mélange, qui sont des hydrocarbures saturées et/ou insaturés d'origine pétrolière ou de synthèse, de formules générales CnH_{2n+2} et CnH_{2n} dans lesquelles n prend une valeur préférentiellement comprise entre 30 ≤ n ≤ 120.

10

15

20

25

- 5. Compositions selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisées en ce que la paraffine a un point de fusion préférentiellement compris entre 50°C et 70°C.
- 6. Compositions selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisées en ce que la paraffine a une densité comprise entre 0,85 et 0,95, et préférentiellement comprise enter 0,88 et 0,92.
- 7. Compositions selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisées en ce l'autre composé hydrocarboné (b) et/ou · (c), accompagnant le composé (a) qui est la paraffine, est choisi dans le groupe constitué par les cires et/ou les huiles hydrocarbonées naturelles synthétiques.
- 30 8. Compositions selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisées en ce que le composé hydrocarboné de type (b) est une huile hydrocarbonée de formules générales CnH_{2n+2} et/ou CnH_{2n} dans lesquelles n prend préférentiellement une valeur comprise entre 10 et 25.
 - 9. Compositions selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisées en ce que le composé hydrocarboné de type (b) est choisi parmi

les huiles hydrocarbonées ayant une viscosité cinématique comprise entre 5 et 500 mm²/s.

10. Compositions selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisées en ce que le composé hydrocarboné de type (b) est choisi parmi les huiles hydrocarbonées ayant une densité comprise entre 0,83 et 0,97.

5

- 11. Compositions selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisées en ce que le composé hydrocarboné de type (c) est une huile formée d'au moins un ester résultant de la réaction de condensation d'un acide gras saturé et/ou insaturé choisi dans le groupe des acides gras en C8 à C24, avec un alcool mono, di ou trihydrique.
 - revendication 11. la 12. Compositions selon sont gras acides les ce que caractérisées en l'acide constitué par groupe choisis dans le myristique, laurique, caprique, caprylique, arachidique, béhénique, stéarique, palmitique, palmitoléique, oléique, gadaléique, lignocérique, érucique, linoléique, linolénique, isolinolénique.
 - quelconque l'une selon 13. Compositions 25 revendications 11 ou 12, caractérisées en ce que fonctions cinq à une ayant de alcools les hydriques, entrant dans la préparation du composé (c) qui est une huile formée hydrocarboné de type d'au moins un ester, sont choisis dans le groupe 30 constitué par les alcanols et les alcénols en C2 à C20.
 - 14. Compositions selon la revendication 13, caractérisées en ce que l'alcool monohydrique est choisi dans le groupe constitué par l'éthanol, le propanol, le butanol, le pentanol, l'acool stéarique, l'alcool oléique, l'alcool dihydrique

est choisi dans le groupe constitué par les propane butane diol, pentane diol, hexane heptane diol, octane diol, nonane diol, décane diol, undécane diol et dodécane diol et autres dihydroxyalcanes ou alcènes, l'alcool trihydrique est choisi dans le groupe constitué par glycérol, les butane triol, pentane triol, hexane triol, heptane triol, octane triol, nonane triol, décane triol, undécane triol, dodécane triol et autres trihydroxyalcanes ou alcènes, le propane-1tri-2di-ol.

- 1'une quelconque 15. Compositions selon des revendications 1 à 14, caractérisées en ce que le est constitué d'une émulsion aqueuse colloïdale d'au moins un polymère et/ou copolymère constitué par choisi dans le groupe d'acide 'd'acide homopolymères acrylique, méthacrylique, et des esters de ces acides dont le groupement esters est en C1 à C12, les copolymères d'acide acrylique, d'acide méthacrylique et/ou des esters de ces acides dont le groupement esters est en C1 à C12, les copolymères de vinyle et d'acide acrylique ou d'acide méthacrylique, les copolymères de vinyle et d'esters en C1 à C12, les copolymères d'acide acrylique ou méthacrylique, les copolymères acrylique ou d'acide méthacrylique d'acide d'esters acryliques ou méthacryliques, copolymères de styrène-acrylique ou méthacrylique, les copolymères d'éthylène et d'acétate de vinyle, les copolymères d'éthylène et d'acide acrylique ou méthacrylique, les copolymères acryliques/uréthane, les copolymères styrène/butadiène.
 - 16. Compositions selon l'une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisées en ce que la charge pulvérulente minérale (e) est choisie dans le groupe constitué par le carbonate de calcium, la bentonite, le kaolin, l'alumine, la silice

35

10

15

20

25

pyrogénée ou non, la fumée de silice, le sulfate de baryum, utilisés seuls ou en mélange.

17. Compositions selon la revendication 16, caractérisées en ce que la charge minérale pulvérulente a une granulométrie médiane compris entre 1 et 100 µm et une répartition comprise entre 0 µm et 300 µm.

5

- 1'une quelconque selon 18. Compositions revendications 16 et 17, caractérisées en ce que la 10 surface pulvérulente а une minérale charge m^2/a 1 d'au moins BET spécifique préférentiellement comprise entre 20 m2/g et m2/g.
- 19. Compositions selon l'une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisées en ce que la charge pulvérulente organique (e) est choisie dans le groupe des poudres de polymères, copolymères, élastomères, thermoplastiques ou thermodurs.
 - 20. Compositions selon l'une quelconque des revendications 1 à 18, caractérisées en ce que :
 - le composant (a), formé d'au moins une paraffine, est présent dans lesdites compositions à raison de 2% à 90% en poids, préférentiellement de 5% à 60% en poids et très préférentiellement de 5% à 40% en poids;
- le composant (b), formé d'au moins un composé hydrocarboné, est présent dans lesdites compositions à raison de 0% à 90% en poids, préférentiellement de 8% à 40% en poids et très préférentiellement de 9% à 30% en poids;
 - le composant (c), qui est un composé hydrocarboné différent de (b), est présent dans

lesdites compositions à raison de 5% à 90% en poids, préférentiellement de 10% à 50% en poids et très préférentiellement de 15% à 40% en poids ;

5

10

15

- le composant (d) qui est au moins un latex est formé d'au moins un polymère et/ou copolymère en émulsion dans l'eau, est présent dans lesdites compositions à raison de 10% à 45% en poids d'extrait sec et préférentiellement de 15% à 35% en poids d'extrait sec;
- le composant (e) qui est formé d'au moins une charge pulvérulente d'origine minérale ou organique est présent dans lesdites compositions à raison de 0,01% en poids à 10% en poids et préférentiellement de 0,02% en poids à 5% en poids;
- 20 et l'eau : QSP à 100% en poids.
 - 21. Compositions selon l'une quelconque des revendications 1 à 18, caractérisées en ce que elles se composent :

25

- de 2% à 90% en poids d'un composant (a) à l'état d'extrait sec, formé d'au moins une paraffine d'origine pétrolière ou de synthèse renfermant, en mélange, des hydrocarbures saturés et insaturés aliphatiques de formules générales CnH_{2n+2} et CnH_{2n} pour lesquels n est au moins égal à 30 et dont le point de fusion est compris entre 40°C et 75°C;
- de 5% à 90% en poids d'un composant (b) formé d'au moins une huile hydrocarbonée linéaire et/ou cyclique, d'origine aliphatique et/ou naphténique, qui sont des chaînes hydrocarbonées, seules ou en mélange, de formules générales CnH_{2n+2} et CnH_{2n} pour lesquelles n-est-inférieur à 30;

- et/ou de 5% à 90% en poids d'un composant (c) comportant au moins une huile formée d'au moins un ester résultant de la réaction de condensation d'un acide gras saturé et/ou insaturé avec un alcool mono, di ou trihydrique;
 - de 10% à 45% en poids d'un composant comportant (d) au moins un latex formé d'une émulsion aqueuse colloïdale d'au moins un polymère;
 - de 0,01% en poids à 10% en poids d'un composant (e) formé d'au moins une charge minérale pulvérulente de surface spécifique BET au moins égale à $15 \text{ m}^2/\text{g}$;

.:.

- et d'eau : QSP à 100% en poids.

5

10

15

20

- 22. Compositions selon la revendication 21, caractérisées en ce que elles se composent :
 - préférentiellement de 5% à 60% en poids et très préférentiellement de 5% à 40% en poids du composant (a);
 - et préférentiellement de 8% à 40% en poids et très préférentiellement de 9% à 30% en poids du composant (b);
- et/ou préférentiellement de 10% à 50% en poids et très préférentiellement de 15% à 40% en poids du composant(c);
- et préférentiellement de 15% à 35% en poids d'extrait sec du composant (d) ;
 - et préférentiellement de 0,02% à 5% en poids du composant (e);

- et/ou de 5% à 90% en poids d'un composant

 (c) comportant au moins une huile formée d'au

 moins un ester résultant de la réaction de

 condensation d'un acide gras saturé et/ou insaturé

 avec un alcool mono, di ou trihydrique;
- de 10% à 45% en poids d'un composant comportant (d) au moins un latex formé d'une émulsion aqueuse colloïdale d'au moins un polymère;
 - de 0,01% en poids à 10% en poids d'un composant (e) formé d'au moins une charge minérale pulvérulente de surface spécifique BET au moins égale à 1 m²/g;
 - et d'eau : QSP à 100% en poids.
- 22. Compositions selon la revendication 21, 20 caractérisées en ce que elles se composent :
 - préférentiellement de 5% à 60% en poids et très préférentiellement de 5% à 40% en poids du composant (a);
 - et préférentiellement de 8% à 40% en poids et très préférentiellement de 9% à 30% en poids du composant (b);
- o et/ou préférentiellement de 10% à 50% en poids et très préférentiellement de 15% à 40% en poids du composant(c);
- et préférentiellement de 15% à 35% en poids d'extrait sec du composant (d);
 - et préférentiellement de 0,02% à 5% en poids du composant (e) ;

25

15

- et d'eau : QSP à 100%.

5

10

15

20

25

30

35

23. Compositions selon l'une quelconque des revendications 21 ou 22, caractérisées en ce que le rapport pondéral en matière active sèche du cumul des huiles et de la paraffine présentes est au moins égal à 0,25, est préférentiellement au moins égal à 0,63 et est très préférentiellement compris entre 0,64 et 9.

24. Compositions selon l'une quelconque des revendications 1 à 23, caractérisées en ce que lesdites compositions, sous forme d'émulsion, ont une teneur en matière sèche comprise entre 10% en poids et 60% en poids et, de préférence, comprise entre 30% en poids et 50% en poids.

- 25. Procédé de préparation des compositions telles que définies dans l'une quelconque des revendications 1 à 24, caractérisé en ce qu'il comporte les étapes successives d'introduction des divers composants dans une zone de préparation soumise à agitation, dont le contenu peut être chauffé et/ou refroidi, ces étapes étant:
 - i) l'introduction, selon la quantité calculée, de l'eau, nécessaire à la création de l'émulsion, d'un agent celle éventuellement puis premier le ladite zone, émulsifiant dans mélange étant soumis à forte agitation pendant le temps nécessaire à l'obtention d'un milieu homogène ;
 - ii) l'introduction, selon les quantités calculées, des composés hydrocarbonés mélange composants (b) et/ou (c), formant un deuxième soumis à la même mélange, qui est temps nécessaire à le pendant agitation l'obtention d'une émulsion ;

- iii) l'introduction, selon la quantité calculée et sous agitation douce, de la paraffine dans le deuxième mélange :
- préalablement chauffée à une température suffisante pour provoquer la fusion et le passage à l'état d'émulsion de la paraffine quand la paraffine est introduite sous la forme d'une poudre très fine;
- à une température ambiante quand la paraffine est introduite sous la forme d'une émulsion aqueuse;

15

20

25

30

35

et maintien de l'agitation douce pendant le temps prolongé nécessaire à la formation de l'émulsion, avec un éventuel refroidissement de l'émulsion;

- iv) l'introduction, selon la quantité calculée et sous agitation douce, dans le mélange résultant de iii), du composant (d) qui est le latex, soumis à une agitation douce pendant le temps nécessaire à l'obtention de l'émulsion aqueuse formée des composants (a), (b), (c) et (d);
- v) l'introduction, selon la quantité calculée et sous forte agitation, dans l'émulsion résultant de iv) du composant (e) qui est la charge minérale;
- vi) puis, soumission de l'émulsion résultant du deuxième mélange transformé en émulsion aqueuse issue de v) à une agitation douce pendant un temps prolongé pour homogénéiser l'émulsion aqueuse formée contenant tous les composants.
- 26. Application des compositions telles que définies dans l'une quelconque des revendications 1 à 25, à la protection contre l'évaporation d'eau et l'augmentation de l'adhésion de surfaces de mortiers et/ou de bétons fraîchement mis en place

ou fraîchement démoulés par pulvérisation desdites compositions en émulsions aqueuses sur lesdites surfaces à raison d'une charge utile déposée par unité de surface comprise entre $50~\text{g/m}^2$ et $150~\text{g/m}^2$ pour atteindre la protection totale.







Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../1..

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire 08-113-W/250899-

Vos références par (facultatif)	oour ce dossier	BR1416/FR			
N° D'ENREGIST	REMENT NATIONAL	0206653			
	NTION (200 caractères ou esp traitement de surfaces de n		ons frais assurant simultanément rétention d'eau et capacité d'adhésion		
LE(S) DEMANDE IXAS CONSEII GAUCHERANI	, O Michel				
			en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, age en indiquant le nombre total de pages).		
Nom		MARTIN			
Prénoms		Mosquet			
Adresse	Rue	6 allée du Clos de l'Ardoise			
	Code postal et ville	45300 SERMAISES			
Société d'apparte	nance (facultatif)				
Nom		MALBAULT			
Prénoms		Olivier			
Adresse	Rue	137 rue de la	Ferté Alais		
	Code postal et ville	91820 BOUTIGNY SUR ESSONNE			
Société d'apparte	nance (facullatif)				
Nom		DUBOIS-BRUGGER			
Prénoms		Isabelle			
Adresse	Rue	6 rue du Viaduc			
	Code postal et ville	77210	AVON		
Société d'apparter	nance (facultatif)				
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU WANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) Le 3 juillet 2002 GAUCHERAND Michel, Mandataire (422-5/070)		#	andwand		

La loi nº78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle-garantit-un-droit-d'accès-et-de-rectification-pour-les-données-vous concernant-auprès de l'INPI

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.